# (19) JAPANESE PATENT OFFICE(12) PATENT JOURNAL (B2)(11) KOKOKU PATENT NO. 2574732

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>:

A61K 7/00

7/48

C07K 1/12

14/78

Sequence Nos. for Office Use:

8517-4H

8517-4H

(21) Application No.:

HEI 3[1991]-59752

(22) Application Date:

February 28, 1991

(65) Kokai No.:

HEI 6[1994]-24935

(43) Kokai Date:

February 1, 1994

(24) Registration Date:

October 24, 1996

(45) Publication Date:

January 22, 1997

No. of Inventions:

1 (Total of 7 pages)

(54) Title:

COLLAGEN METABOLISM ACTIVATOR

(72) Inventors:

Shintaro Inoue

4-20-1 Hisashi

Odawara, Kanagawa

Motoi Hayase

5-6-11 Shiunjo

Higashiyodokawa-ku, Osaka

Masanori Nakada

Nishishiro Mansion A-302

3-21-2 Hayakawa

Odawara, Kanagawa

Tadashi Matsui

1-10-1 Yurigaoka

Nimiya, Naka

Kanagawa

(73) Applicant:

000000952

Kanebo Ltd.

5-17-4 Kuroda

Kuroda-ku, Tokyo

Examiner:

Yoshiko Fuji

(56) Reference Cited: Japanese Kokai Patent No. SHO 57[1982]-4909 (JP, A)

[There are no amendments to this patent application.]

# Claim

Collagen metabolism activator containing a sulfuric acid hydrolyzate of silk fibers with a molecular weight below 500.

\* \* \*

Language Services Unit Phoenix Translations May 18, 2004

#### (19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 特 許 公 報(B2)

# (川)特許番号

# 第2574732号

(46) 発行日 平成9年(1997) 1月22日

(24)登錄日 平成8年(1996)10月24日

(51) Int.CL <sup>6</sup>		織別配号	庁内整理番号	ΡI			技術表示箇所
A61K	7/00			A61K	7/00	K	
	7/48				7/48		
C07K	1/12		8517-4H	C07K	1/12		
	14/78		8517-4H		14/78		

商求項の数1(全 7 頁)

(21)出願番号	特顯平3-59752	(73)特許推者	000000952
			<b>氫紡株式会社</b>
(22)出題目	平成3年(1991)2月28日		東京都墨田区墨田五丁目17番4号
		(72) 発明者	<b>芳上</b>
(65)公関番号	<b>特</b> 與平6-24935		神奈川県小田原市来町4丁目20番1号
(43)公開日	平成6年(1994)2月1日	(72)発明者	早新 基
(20) 4411414	1,200 1, (100 1, 2, 3 2 1	(12)303712	大阪市東淀川区下新庄5丁目6巻11号
		(72)発明者	中田 正旗
		(12/76/91111	神奈川県小田原市早川3丁目21巻地の2
		(70) Step 7 -	西城マンションA -302
		(72)発明者	松井正
			神奈川県中郡二宮町百合が丘1丁目10番
			1号
		宫连客	百土 美香
		(56)参考文獻	特開 昭57-4909 (JP, A)

# (54) 【発明の名称】 コラーゲン代謝試活剤

1

# (57)【特許請求の範囲】

【請求項1】分子置が500以下の絹織維の硫酸加水分解物を含むコラーゲン代謝賦活剤

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は絹織能より得られるコラーゲン代謝賦活剤に関し、さらに詳しくは、分子量が500以下の絹織能の硫酸加水分解物を含む、細胞のコラゲナーゼ産生を促進するコラーゲン代謝賦活剤に関する。

# [0002]

【従来の技術】コラーゲンが異常に整積する疾病(肝および肺狼維症、ケロイド、肥厚性療痕および齊皮症等)では、コラーゲンの合成と分解のバランスが失われていることが示唆されており、例えば肝硬変症に伴う肝狼維

2

化はコラーゲン生合成増加やコラーゲン分解能の低下(B nochemical Journal 118 巻 229 頁、1970年およびLife Sciences、30巻、1379頁、1982年参照)により生ずる。このうち、コラーゲン分解能の低下は、各組機や皮膚線維芽細胞のコラゲナーを活性の低下によると考えられており(皮膚、14巻、217頁、1972年、Journal of Clinical Invest-ination、56巻、1175頁、1975年およびLife Sciences、30巻、1379頁、1982年参照)、コラゲナーを活性の増強が整まれている。

10 【0003】一方、上記のような病態のみならず生理的 条件に於いても、老化に伴い皮膚コラーゲンの代謝回転 が低下することが知られており(現代化学、12月号、36 頁、1990年参照)、この様な場合も、コラーゲンの代謝 低下を防止するためにコラゲナーゼ活性の増強が望まれ る。 3

【0004】また、老化に伴い架橋コラーゲンの割合が 増すと共に、コラゲナーゼ分解に抵抗性を示すようにな り(Aging of the Skin . 121 頁、1989年、Raven Pres s、New York〉、一定量のコラーゲンを分解するために は、より多くのコラゲナーゼが必要となる。

【0005】コラゲナーゼは、結合組織中の間質型コラ ーゲン(「型、【「型、および」「【型コラーゲン)を 分解する際の律遠酵素であり、コラーゲンの代謝に重要 な役割を果たしている。コラゲナーゼは、前駆体である プロコラゲナーゼとして細胞より分泌され、生体内では 10 その後プラスミンやストロムライシン等のタンパク分解 酵素によってコラゲナーゼに活性化される(Brochemical) Journal、166 卷、21頁、1977年および Proceedings o f the National Academy of Sciences of theU.S.A., 8 6巻、2632質、1989年参照)と考えられているが、プロ コラグナーゼは一般的に得ることが困難で、充分に研究 が進んでいるとは言えず、その産生制御や活性化機構等 まだ未知の点が多い。

【0006】以上のことから、コラーゲン代謝を賦活す る為には、プロコラゲナーゼの産生を促進する物質が有 20 効と考えられる。

# [0007]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明の目的と するところは、組織への浸透性に有利な低分子物質より なる、病的あるいは生理的に低下したコラーゲン代謝の 賦活剤を提供することにある。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】上述の目的は、分子置が 500以下の絹黴維の硫酸加水分解物を含むコラーゲン 代謝賦活剤によって達成される。

【0009】絹織維の部分加水分解物、特に、可溶化し た水溶性シルクペプチドは皮膚化粧料等に用いられる公 知物質であり、例えばその製造法として特公昭58-1 7763号公報(分子置分布:1500~5000 (1) 特公昭59-31520号公報(平均重合度:2 ~20)、特公昭60-41043号公報(分子量分 布:200~400)等が知られている。

【0010】本発明に於いて用いられる絹繊維の鞣酸加 水分解物としては、精線絹織維に40~60容量%硫酸 を直接添加し、60℃で1~4.8時間処理する(特公昭 40 60-41043号公報)か、或いは絹繊維を塩化カル シウム等により予め可溶化フィブロイン溶液とした後、 硫酸を添加(特公昭59-31520号公報)すること により得た加水分解物等が使用できる。

【0011】尚、塩酸、水酸化ナトリウム、炭酸ナトリ ウム等の酸あるいはアルカリ加水分解や、パンクレアチ ン等のプロテアーゼによる加水分解では、本発明の目的 とするプロコラグナーゼの産生促造効果は得られない。 【0012】本発明のコラーゲン代謝膨舌剤を、セファ デックスG-25\*\*ファイン (ファルマシア社製) で分 50 ゆっくりと加え 60℃で6時間加温した。次いでこれ

画した結果、プロコラゲナーゼの産生促進活性をもつの は主に、塩類、アミノ酸およびオリゴベブチドの溶出す る分子置500以下の低分子画分であることが分かっ た。

【①①13】本発明のコラーゲン代謝膨活剤としては、 皮膚線維芽細胞の存在する真皮層(結合組織)への作用 が大きいので、この分子量500以下のものが好まし

【①①14】本発明のコラーゲン代謝膨活剤を、その使 用目的に応じて、通常用いられる公知の成分に配合する ことによって、液剤、固形剤、半固形剤等の各種剤形に 調製することが可能で、好ましい組成物として軟膏、ゲ ル、クリーム、スプレー剤、貼付剤、ローション等が挙 げられる。

【10015】その例として、本発明のコラーゲン代謝賦 活剤を、ワセリン等の炭化水素、ステアリルアルコール 等の高級アルコール、ミリスチン酸イソプロビル等の高 級脂肪酸低級アルキルエステル、ラノリン等の動物性補 脂、グリセリン等の多価アルコール、グリセリン脂肪酸 エステル、モノステアリン酸ポリエチレングリコール等 の界面活性剤、無機塩、蝋、樹脂、水および要すればバ ラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸ブチル等 の防腐剤に混合することによって、化粧品や医薬品を製 造することができる。

【①①16】その際のコラーゲン代謝膨活剤の添加置は 剤形により異なるが、絹織維として()、5~4重量%含 むコラーゲン代謝賦活剤の場合、適用する組成物全量を 基準として通常り、1~10重置%、好ましくは1~5 重量%含有することが望ましい。

# 30 [0017]

【発明の効果】本発明のコラーゲン代謝賦活剤を、種々 のヒト皮膚線維芽細胞の培養系に添加すると、プロコラ ゲナーゼの産生量が促進される(後記試験例-1および 2参照)。更に、本発明のコラーゲン代謝賦活剤は、加 齢した皮膚線維芽細胞に対し、加齢に伴って低下したブ ロコラゲナーゼの産生費を回復させる(後記試験例-3 参照)。

【①①18】従って、本発明のコラーゲン代謝賦活剤 は、線維芽細胞に作用し、コラゲナーゼ活性を増強する ことにより、病的あるいは生理的に低下したコラーゲン の代謝を賦活することができる。

# [0019]

# 【実施例】実施例)

【0020】塩化カルシウムの60重量%水溶液400 m1に、精線絹原料56gを加熱溶解した。この際、溶 *脚を容易にするため、エチルアルコール* 16 () m 1 を添 加した。次いで、これを24時間透析し濃縮後、18章 置%の可溶化フィブロイン水溶液312m!を得た。

【0021】とのうち235m!に濃繭酸165m!を

5

に水を加え給量1.81とし、室温で一夜放置後氷冷し ながら水酸化ナトリウムで中和、濾過することにより本。 発明のコラーゲン代謝賦活剤2!(2.1重量%相当の フィブロインを含む)を得た。

#### 【0022】(試験例-1)

正常ヒト線維芽細胞株〔白人女性の皮膚より採取された Detroit-551 (ATCC CCL 110)】を10容置%ウシ胎仔血 清(以下FBSと略記)を含むMEM培地にて1x10 <sup>3</sup> 個/m!に調整し、6穴プレートに2m!ずつ猛種し て、5%炭酸ガス、飽和水蒸気下、37℃で絶費した。 【0023】尚、MEM培地は、大日本製業社製最少必 須培地10-101に、それぞれ終遺度0.1重置%ラ クトアルブミン酵素水解物(シグマ社製)、1容量%非 必須アミノ酸、1mMピルピン酸ナトリウム(以上いず) れも大日本製薬社製)、0.12重置%炭酸水素ナトリ ウムおよび50mg/リストレプトマイシンを添加して 調製した。

【0024】24時間後培養液を吸引除去し、終濃度 ①、6容量%FBSを添加したMEMで細胞を2回洗浄 した後、同亳地1.9m!を加える。これに、ボアーサー イズが0.2μmのニトロセルロース膜(アドバンテッ ク東洋製、DISMIC-25 )で濾過減菌した実施例1のコラ ーゲン代謝賦活剤を添加(終濃度5容量%)し、7日間 同様に培養して培養上清を得た。

【10025】本発明に於いて用いられる、絹織維の硫酸 加水分解物のプロコラゲナーゼ産生促進活性を調べるの に先立って、培養上清中にプロコラグナーゼと同時に産 生されている。コラゲナーゼインヒビター(蛋白質)の 除去を行う。

【0026】コラゲナーゼインヒビターの除去: 得ち 30 正常ヒト線維芽細胞株として、いずれも白人女性皮膚よ れた培養上清250μ!に10mMトリス塩酸緩衝液 【4℃でp 月7.8に調整、1mM塩化カルシウム、0、 ① 5 容置%Bri i-35(! C I 社製ポリオキシエチレン(23) ラウリルエーテル)を含む】を1.75m1加え、同緩 筒波で平衡化した ON-セファロースCL-68 '\* (ファルマ シア社製、ベッド容置(),5 ml) に供した。

【0027】次に、125mM食塩を含む同緩衝液0.\*

\*5m1にてインヒビターを除去(計4回、総置2m!) し、500mM食塩を含む同緩衝液0.5mlにてプロ コラグナーゼを回収(計4回、総置2m!)した。

【0028】プロコラゲナーゼ産生量の定置: 本実験 で用いた細胞では、産生されるコラグナーゼはそのまま では活性をもたないプロコラゲナーゼとして回収される ので、プロコラゲケーゼ産生置は、トリプシンで活性化 して得られるコラゲナーを活性として定置した。トリブ シンによる活性化法、およびフルオレッセインイソチオ 19 シアネートで標識された [型コラーゲン (コスモバイオ 社製) を基質としたコラゲナーゼ活性の測定法は、永井 ちの方法 (Japanese Journal of Inflamation, 4巻、12 3 頁 1984年参照) に進じた。

【0029】なお1単位は、35℃で1分間に1μgの 1型コラーゲンを分解する酵素畳を示す。

【0030】得られた培養上清中のプロコラゲナーゼ登 を定量した結果、対照(無添加)では10.8±0.1 単位/m!(平均値±標準誤差、n=3)に対し、実施 例1で得られたコラーゲン代謝賦活剤添加では、37. 20 l ± 0.3単位/m!(平均値±標準誤差、n=3)を 示し、プロコラゲナーゼの産生が促進されることが分か

# った。 【0031】実施例2

絹晒ノイル10gを40容量%硫酸50m!に浸積し、 60℃で12時間加熱した後、200m!の冷水を加え 1夜室温で放置した。次いで、10N水酸化ナトリウム 恣波を徐々に加えて中和した後、濾過して上清波330 ml(3重置%相当のフィブロインを含む)を得た。 【①032】(試験例-2)

り採取されたDetroit-551 (ATCC CCL 110)、Detroit-54 8 (ATCC CCL 115)および、BUD-8(ATCC CRL1554) を用 い。実施例2で得られたコラーゲン代謝賦活剤の添加効 果を試験例-1と同様にして調べた結果を表1に示す。 [0033]

【表】】

ブロコラゲナーゼ産生量(単位/m ! )					
加活剤					

産生を促進することが分かった。

【①035】(試験例-3)

正常ヒト線維芽細胞として継代日数の異なるDetroit-55 1 細胞を用い、加齢とコラゲナーゼ産生費およびそれに 対する本発明のコラーゲン代謝賦活剤の添加効果を調べ た。

【0036】Detroit-551 細胞入前後、32、69、7 3.87、112および132日継代培養したものを用 い。コラーゲン代謝賦活剤として、濾過滅菌した実施例※ \*2のコラーゲン代謝賦活剤を用い、添加後の培養日数を 9日間とした以外は、全て試験例-1と同様に培養して 培養上清を得た。

8

【10037】得られた培養上清から、試験例-1と同様 の方法で、インヒビターを除去し、プロコラゲナーゼ産 生量を測定した。結果を表2に示す。

[0038]

【表2】

(N) IA = 4L			プロン	ョラク	<b>*</b> <del>-</del> +	建全鱼	(岸	ダノT	t∕m ()			
継代日数		対	摄		竞施	可2のコ	ラー	ゲンチ	<b>計成活</b>	削		
3 2	30.	5	÷	8.	4	77	. 0	±	11.	2		
6 9	31.	9	±	8.	5	87	. 3	±	3.	4		
73	19.	0	÷	4.	8	88	. 9	±	12.	1		
8 7	16.	9	±	1.	8	79	. 9	±	8.	4		
112	9.	8	±	4.	1	69	. 5	÷	21.	8		
132	8.	4	±	1.	8	4.8	. 0	±	4.	3		

【0039】実施例2のコラーゲン代謝賦活剤の添加に より、加齢に伴って低下した複雑芽細胞のプロコラゲナ ーゼ産生置が回復することが明らかとなった。

【0040】(試験例-4)

実施例1 および実施例2で得られたコラーゲン代謝賦活 ァデックスG-25"ファイン、直径 4 cm 、高さ 26c m. 充填容置 250 ml)に供し、Detroit-551 に対して、 プロコラゲナーゼの産生を促進させる活性の溶出バター ンを調べた。

【0041】実施例1および実施例2で得られた両コラ ーゲン代謝賦活剤共に、活性のピークは電気伝導度(バ イオラッド社製Gradient Monitor Model 1710 にて測 定)のピークと全く同位置に恣出され、低分子物質であ ることが予想された。

酸を含む4.5容量%アセトニトリルを用い、2.2.0 nm の繁外吸収を指標として、上記ゲル滤過によって得られ た活性画分を、高速液体クロマトグラフィー(ゲル浸透 G3000PW-XLカラム、東ソー(株))に供し、※

「親水性成分」

バラオキシ安息香酸メチル プロピレングリコール 鎬製水

※分子量の推定をおこなった結果、その分子量は約500 以下であった。

【0043】尚、実施例1および実施例2で得られた両 コラーゲン代謝賦活剤共に、ゲル濾過カラム(セファデ ックスG-251"ファイン)で分析した結果、元の絹織 剤を、0.1N酢酸で平衡化したゲル流過カラム(セフ 30 維あるいはフィブロインの約95%(実施例)) および 約90% (実施例2)が、分子置500以下のペプチド およびアミノ酸に分解されていた。

> 【0044】以下に本発明のコラーゲン代謝賦活剤を応 用した組成物の処方例を示す。

【①①45】処方例1-軟膏

実施例1のコラーゲン代謝越活剤3gと下記親水性成分 とを、場俗で80℃に加温して混合し、これを、80℃ に加温した下記の親袖性成分混合物に批拌しながら徐々 に加えた。次に、ホモジナイザー(TOXUSYUKIKA KOCYO 【0042】溶解液として0.1容置%トリフルオロ酢 40 製)で2分半液しく鏝拌(2500rpm) して各成分を充分乳 化分散させた後、繊維しながら徐々に冷却し、100g 中に3重量%のコラーゲン代謝賦活剤を含む軟膏を得

[0046]

0.1g 6. 7 g 41.1g

[0047]

「親油性成分」

9	19
スクワラン	4.7 s
白色ワセリン	24.0¢
ステアリルアルコール	8.7 g
ミリスチン酸イソプロビル	6.0g
モノステアリン酸ポリエチレングリコール	
(商品名NIKKOL MYS-45 、日本サーファクタント工業 (株) 製	) 1.3ជ
ポリエチレンアルキルエーテルリン酸	
(商品名NIKKOL DDP-2. 日本サーファクタント工業 (株) 製)	2. 3 գ
モノステアリン酸グリセリン	2. 0 g
バラオキシ安息香酸ブタル	0.10
0048]	

#### 処方例2-ローション

	重量%
実施例2のコラーゲン代謝賦活剤	1. 0
エタノール	10.0
乳酸	0.3
クエン酸ナトリウム	0.1
グリセリン	2. 0
防腐剤、香料および界面活性剤	適量
<b>稿製水</b>	残量

100%

[0049]

#### 処方例3-入浴剤

		므프	.70	
実施例1のコラーゲン代謝賦活剤		5.	0	
炭酸水素ナトリウム	4	5.	0	
香料および界面活性剤		適量	i	
有機色素		適堂		
無水硫酸ナトリウム		残室	i	

100%

# 【0050】(試験例-5)

垂直型拡散セル装置(図 1 参照、Kercso Engineering社 製: 有効面積8 c m²) にラット (Wister系雄ラット) 10週令、体重200~230g)の腹部剥離皮膚を装 者し、37℃空気恒温槽に置いた。donor 側には蒸图水 または本発明の絹加水分解物の2倍あるいは4倍番釈液 をそれぞれ 1 ml. receptor側には脱気蒸留水 (約45 m 1) を供した。

【0051】6時間後にreceptor溶液を全置採取し、た だちに−20℃で冷凍保存した。再溶解後、凍結乾燥を

行い、MEM培地2mlに再溶解し、ポアサイズの、2μ mのフィルターで濾過滅菌後、コラーゲン代謝賦活剤の 添加効果を試験例-1と同様にして調べた結果を表3に 示す。

【0052】コラーゲン代謝統活剤の2倍希釈液のrece ptor溶液に高いプロコラゲナーゼ産生促進作用が見られ た。

49 [0053]

【表3】

12

<b>皮膚邊過試験検</b> 体	ブロコラゲナーゼ産生促疫活性 (プロコラゲナーゼ量, U/ 空 1)
蒸留水	14.7 ± 1.4
実施例2のコラーゲン代謝賦活剤	
(2倍初聚)	20.1 ± 0.9**
(4倍希釈)	$15.8 \pm 1.4$

\*\*蒸留水群に対し、P<0.01で有息差あり(Duncan法)。

# 【0054】比較例1,2

絹晒ノイル10gを35容量%硝酸あるいは19容置% 塩酸50m1に浸漉し、60℃で12時間加熱した後、 200m1の冷水を加え1夜室温で放置した。次いで、 10N水酸化ナトリウム溶液を徐々に加えて中和した 後、濾過して上溶液330m1(3重量%相当のフィブ ロインを含む)を得た(比較例1,2)。

【0055】なお、HPLCにより、上記絹加水分解物\*

\*が充分低分子化されていること(平均分子置500以

【0056】(試験例-6)

下)が確認されている。

200m!の冷水を加え1夜室温で放置した。次いで、 20 比較例1,2の絹加水分解物および実施例2のコラーゲ 10N水酸化ナトリウム溶液を徐々に加えて中和した ン代謝賦活剤の添加効果を試験例-1と同様にして調べ 後、濾過して上清液330m!(3重量%相当のフィブ た結果を表4に示す。

[0057]

【表4】

各分解条件による領加水分解物	のブロコラゲナーゼ産生促進活性の相違
類加水分解物 (5%%加)	プロコラゲナーゼ産生促進活性 (プロコラゲナーゼ量, U/ ml)
硫酸分解物(实施例2) 硫酸分解物(比較例1) 组酸分解物(比較例2)	10.0 ± 0.2** 3.6 ± 0.7** 2.3 ± 0.2

平均億土標準偏差 (n=3)

培養系のコントロール (無添加) ; 2. 1 ± 0. 2 (U/m!) \*\*\* 無添加群に対し、P<0.01で有意登あり (Buacaa) 。

# 【図面の簡単な説明】

【図1】試験例5で使用した、垂直型拡散セル装置を表す図である。

【符号の説明】

1 テフロン製みた部

2 サンプリングロ

40 3 薬物試料

4. 皮瘤

5 ローリング

6 レセプター組

7 捌拌子

[図1]

